(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平11-100331

(43)公開日 平成11年(1999)4月13日

(51) Int.Cl. ⁶	裁別記号	FΙ	
A61K 47/30		A 6 1 K 47/30	В
9/107		9/107	F
31/70		31/70	

		審查請求	未請求 請求項の数9 FD (全 11 頁)
(21)出願番号	特顧平9-279941	(71) 出額人	
4.0			ナノキャリア株式会社
(22)出顧日	平成9年(1997)9月26日		東京都世田谷区用賀4-5-16
		(72) 発明者	片岡 一則
			千葉県柏市大室1083-4
		(72)発明者	羅野 光夫
			千葉県市川市国府台6-12-12
		(72)発明者	グレン・エス・クウオン
		1,	アメリカ合衆国ウイスコンシン州53719マ
			デイソン・テインパーレイクトレイル101
			7362
		(74)代理人	弁理士 小田島 平吉 (外1名)
			最終質に続く

(54) 【発明の名称】 薬物含有ポリマーミセルおよびその医薬製剤

(57) 【要約】

【課題】 毒性の低減したポリエン系抗生物質の医薬製 剤の提供。

【解決手段】 製剤用担体として、ボリ (エチレンオキ シド) ープロックーボリ (ヨーアルキルもしくはアラル キルしーアスパケー) おまびポリ (エチレンオキシ ド) ープロックーボリ (リーアルキルもしくはアラルキ レーグルタメート) からなる部より深はれるブロックコ ポリマーのポリマーミセルを用いる。

【特許請求の節囲】

【請求項1】 薬物を含有するポリマーミセルであっ

薬物がポリエン系抗生物質であり、

ポリマーがポリ (エチレンオキンド) 一プロックーポリ (角ーアルキルもしくはアラルキルしーアスパルテー ト) およびポリ (エチレンオキシド) ープロックーポリ (ッーアルキルもしくはアラルキルレーグルタメート) よりなる部から強はれるプロックコポリマーであり、そ して ポリエンが就生物質が前記プロックコポリマーの ポリマーミセルがに消じ込められている、ことを特徴と するポリマーミセル

【請求項2】 ポリエン系抗生物質が単量体の形態でポ リマーミセル内に関じ込められている請求項1記機のポ リマーミセル。

【請求項3】 ポリマーが下記一般式: 【化1】

 $X - 0 \leftarrow CH_2CH_2O \xrightarrow{m} Y \leftarrow COCHNH \xrightarrow{n} Z$

(上式中、Xはボリ (エチレンオキシド) プロックを持 薄するためのイニシエーターに由来する基であり、Yは ボリ (βーアルキルもしくはアラルキルレーアスパルテ ード) またはボリ (γーアルキルもしくはアラルキルレ ーグルタメート) を誘導するためのイニシエーターとし で作用しうる流であり、Zは次条原子またはアラルキル基であり、 mおよびnは独立して、2~10,000のいずれかの 整数であり、そしてpは整数1または2つかるかっ れる請求項1または2のいずれかに記載のボリマーミセ

【請求項4】 ポリエン系統生物質がアムホテリシンB (AmB) であり、そしてポリマーがポリ (エチレンオキシド) 一ブロックーポリ (βーペンジルレーアスパルテート) である請求項1~3のいずれかに記載のポリマーミセル。

【請求項5】 ポリマーミセルの平均粒径が5 n m~1000 n mである請求項1~4のいずれかに記載のポリマーミセル。

【請求項6】 ポリマーに対する薬物のモル比が1以下 である請求項1~5のいずれかに記載のポリマーミセ

【請求項7】 有効成分として、請求項1~6のいずれ かに記載のポリマーミセルが凍結乾燥された状態で含ま れている医薬製剤。

【請求項8】 有効成分として、請求項1~6のいずれ

かに記載のポリマーミセルが水性媒体に溶解もしくは分 散された状態で含まれている医薬製剤。

【請求項9】 薬物が10μg/m1~5.0mg/m 1の濃度範囲にある請求項8記載の医薬製剤。 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は薬物を含有するポリマーミセルおよびその医薬製剤に関し、より具体的には ポリエン系抗生物質の毒性を低減できるポリマーミセル に関する。

[0002]

【発明の特別】 ボリエン系放在物質(またはボリエンマクロライド類)は、真菌本の他の真核細胞の細胞膜ステロールと結合化て酸液動性を変化させる結果、 機に降率を与える作用を有することが知れている。そして、真菌特有のエルゴステロールに対して遊択性の高い税和性をもつものは該直離退してで使用されている。なかでも、最も選択書性にすぐれており、ボリエン系抗生物質の興趣的な化舎物であるアムホテリシンB(以下、AmBともいう)について、以下に疑視してみる。

【0003】AmBは、広坡航真階性薬物であり、全身性質関係患の指数に使用されている。免疫無防衛状態 度関係の発性、自然では、これらの限率は光をもたらす主たる原因であり、さらにAIDSならびにガン治療や臓器器棒隊における災害的化りが放送に付随して増加してきた果他でもある。AmBは30年間以上も使用されてきた果他でもある。AmBは30年間以上も使用されている。たとは、AmBとデオキシュール機能との管金体の水性溶液、たとえば、AmBとデオキシュール機能との管金体の水性溶液、たとえば、Fungizone (薄標)、Bristol-Wers Squibb)は深在性質菌症を管膜するための注射剤として使用されている。

[0004]しかしながら、AmBの時空の製剤は全身 住真菌疾患治療薬として繁用されているものの、毒性、 特に腎機性が強く、その上、一般的な傷を感、貧血およ び静脈炎を窓起することも知られている。また、AmB は木不穏性であり、表存系や輸液におけるその沈酸は急 性毒性に関連する可能性もある。このような観点から、 AmBの化学的な修飾により、その木溶性を高めること が飲みられているが、毒性を低減することに成功してい ない。

【0005】したがって、AmBを実施性体で包み込む ことにより、AmBの効能を改善すべく精力的な研究が 行われている、特に、この10年間、脂質をベースとす るAmB用推体が広範に検討され、それものある種のも のは、AmBの抗菌活性を維持したまま、その態性を促 減することにある程度成功してかる。このようた軽熱に おけるAmBの端性が低減される理由は不明であるが、 腎におけるAmB機能ではいことが明らかにされている [1]、Braitburg, et al., (Lin Microbiol, Rov.) 零されているAmBの製剤は、水中油乳濃質もしくは洗 剤のミセル系である。たとえば、C. Tasset, et al., J. Pharm. Pharmacol. <u>43</u> (1991) pp. 297-302には、ポリオキシエチレングリコール (POE) 誘導体の混合ミセルを担体に使用した例が記載されてい る。この報告によると、コレステロールのPOE誘導体 は、AmBを可溶化し、in vitro でのAmBの抗真菌 活性を変化させることなく、in vitro および in vivo でのAmBの毒性を低減でき、そしてステアリン酸のP OE誘導体もAmBを可溶化し、かつ溶血活性を低減で きることが教示されている。また、J. Barwicz, et a l., Antimicrob. Agents Chemother., 36 (199 2) . np. 2310-2315には、担体として、上 記デオキシコール酸ナトリウムを用いる Fungizone (商 標)の高い毒性はAmBの凝集(または自己会合)に起 因する可能性があり、一方ラウリルスクロース (LS) を担体として用い、LS対AmBの混合モル比を選ぶ (例、LS/AmB 約50)と、AmBが媒体中で殆ど 単量体性の形態で存在し、AmBの毒性が低減すること が示唆されている。 【0006】以上のように、AmB製剤のいくつかはA mBの鑑性を低減することに成功しているが、高レベル でAmBを含有でき、しかも物理的に安定なAmB製剤 の提供には、必ずしも成功していない。 【0007】一方、他の薬物の製剤に使用されている担 体のうち、興味深いものについて概観してみる。 【0008】本発明者らは、薬物の可溶化および送達用 の担体として、ポリマーミセルの使用を研究してきた [K. Kataoka, et al., J. Controlled Release 24 (1993) pp.119-132; G. S. Kwon, et a l., Adv. Drug Delivery Rev. 16 (1995) pp. 269-309、他]。これらの論文によると、シェル 形成性ポリ(エチレンオキサイド)(以下、PEOとも

(1996) pp.512-531参照]。その他の提

いう)プロックと生分解性ポリマーであるコア形成性ポ リ (L-アミノ酸) プロックからなるジプロックコポリ マー由来のポリマーミセルは、ナノサイズのコア/シェ ル構造をとり、疎水性薬物、ピレン、ドキソルビシン 「アドリアマイシン (ADM) とも称されている] およ びインドメタシンを可溶化することが教示されている。 さらに、それらの論文には、コア形成性プロックである ポリ(L-アミノ酸)をL-アスパラギン酸で構築し、 そのβ-カルボキシル基を介してADMを共有結合せし めたコンジュゲート (Conjugate) 型のポリマーミセル は、生体内での薬物の吸収、排泄、および組織(または 器官) の選択性において極めて興味深い性質を示すこと も記載されている。G. S. Kwon, et al., Pharmaceuti cal Research, 12 (1995) pp. 192-195 には、上記のような薬物が結合されたミセルとは異な り、L-アスパラギン酸由来のプロックをポリ(β-ベ ンジルレーアルバルテート) (以下、PBLAともいう) 「構築したPBOーPBLAのポリマーミセルがADMを物理的に安定にミセルリルに閉じ込めることができ、しかもADMの栗物動態に著しく影響を及ぼしうることも記載されている。その上、この文献には、ADMが上れいの自己会合していることも示唆されている。

【発明の構成】上記したように、脂質のリポソームまた は洗剤の混合さセルを利用したAmB製剤が提供され、 AmB自体の場性を低減できることが報告され、それら の一部は臨床上使用されている。しかし、毒性を低減す る一方で、製剤における薬物含有率を高め、しかも物理 的に安定なAmB製剤の提供については、依然として強 い歌切れる人

【0010】本発明者らは、かような要項を満たすため に、上記のようなポリマーミセル系が組化として使用で さるかについて、鋭意検討してきた。その故课、構造上 Am Bは、アントラサイクリン系抗生物質 A D M とは明 像に区別され、特に、両限原性を示すような特異な物質 を有するにもかかわらず、P D C P B L D A ho なるプ ロックコポリマー由来のポリマーミセル中へ安定に関じ 込められ、こうして得られる美物含有ポリマーミセルは 素物の検放性をディナとが事態された。

【0011】ところで、ADMはPEO-PBLAミセ ル中で自己会合することが知られている(上記、Kwon, et al., Pharmaceutical Research, 12 (1995) pp. 192-195参照) にもかかわらず、AmBを 充填したPEO-PBLAミセルは、AmBを単量体の 形態でミセル内に担持し、そして放出することができ、 しかもAmBの毒性を有意に低減できることが、ここに 見出された。この毒性の低減は、AmBの高い毒性がA mBの自己会合物に起因するとの示唆がある(上記、L Barwicz, et al., Antimicrob. Agents Chemother., 36 (1992) pp.2310-2315参照)こと を考慮すれば理解できるであろう。さらに、このような AmBとPEO-PBLA混合ミセル系の挙動は、Am Bを初めとする広範なポリエン系抗生物質とPEOーポ リ (β-アルキルもしくはアラルキルL-アスパルテー ト) またはPEOーポリ (y-アルキルもしくはアラル キルレーグルタメート)系でも再現できる。

【0012】したがって、本苑明によれば、栗物を含有 するポリマーされであって、栗物がポリンズ系生物 質であり、ポリマーがポリ (エチレンオキシド) ープロ ックーポリ (βーアルキルもしくはアラルキルレーアス イルテート) まり広るボーンで、サーブ・ファー ターポリ (γーアルキルもしくはアラルキルレーグルタ メート) よりなる群から遷ばれるブロックコポリマーで あり、そしてボリエン系抗と物質が、好ましくは単量体 の形態で前記プロックコポリマーのポリマーさセル内に 間じ込められている。ことを解散とするポリマーミセル内に 間じ込められている。ことを解散とするポリマーミャンキャー が発性される。かようながリマーミセルは水性溶液中で 準増速菌できる程安定であり、ポリマーミセルのコアか 、長期にわたって業物をその居性を保持したまま徐々 に放出し、そのよ、極めてサイズ分布の狭いテノサイズ の粒状物として提供できるので、それらのポリマーミセ ルの水化溶液もしくは分散体は、そのまま医薬製剤として使用できる。

[0013]また、本発門に発う聚物合有ポリケーミセルは凍結乾燥された形態においても変定しており、そのままで他の医薬療分と混合することができ、またこの凍結乾燥を水性媒体にもどすことでは発送りマーミセルと同等の学動をラディリケーミとの経済(また力能)が、上の原体が大力を含む。こうして再構成される溶液に添い薬物の含量で変定に維持することもできる。
[0014] したかって、別の機能の本条例としては、

有効成分として前記獎物含有ポリマーミセルが凍結英操 状態で含まれている医薬製剤が提供される。

【0015】さらなる態様の本発明としては、有効成分 として前記薬物含有ポリマーミセルが水性媒体に溶解も しくは分散された状態で含まれている医薬製剤も提供さ れる。

[0016]

【本発明の具体的な記述】 本発明に従うポリマーミセル 内に関じ込められる薬物には、本発明の目的に沿う限 り、ポリエン系抗生物質に属するいかなる化合物も包含 される。ポリエン系抗生物質の具体的なものとしては、 下記式

[0017] [(2]

【0018】で表されるアムホテリシンB (AmB)、 下記式

【0019】 【他3】

HO OH OH OH OH

【002⁰】で表されるナイスタチン、下記式 【002¹】 【化4】

NH2 【0022】で表されるピマリジン、下記式 【0023】

【化5】

【0024】で表されるベンタマイタリーを発することができる。特に、最も選択毒性にすぐれるAmBに関するポリマーミセルが好適である。

【0025】本発明で用いることのできるポリマーは、 AB型プロックコポリマーに属し、ポリマーブロックが ポリ (エチレンオキシド) とポリ (B-アルキルもしく **はアラルキルLーアスパルテート**) またはポリ (v-ア ルキルもしくはアラルキルL-グルタメート) からな る。LーアスパルテートまたはLーグルタメートにおけ るアルキルもしくはアラルキル基は、上記薬物を閉じ込 め、それらをゆっくり放出できるものであればいかなる 基であってもよい。かようなアルキル基の具体的なもの としては、直鎖もしくは分岐のC1-20アルキル、例えば メチル、エチル、プロピル、iso-プロピル、n-ブ チル、secープチル、tertープチル、ヘキシル、 オクチル、デカニル、ウンデカニル、テトラデカニル、 ヘキサデカニル、オクタデカニルおよびエイコサニルを 挙げることができ、これらのうち一定の嵩高さを有する tertープチル、オクチルテトラデカニル、ヘキサデ カニルを好ましいものとして挙げるこができる。アラル キル基は、C、、アルキル基の水素原子が1もしくは2 DI Fのアリール基で置換された基であって、特にベンジ ル、ペンズヒドリルを代表的なものとして挙げることが できる。これらのアルキルおよびアラルキル基のうち、 特に好ましいものはペンジル基である。一方、アミノ酸 に由来するブロックは、ポリ(Lーアスバルテート)が より安定なポリャーを与えるので好ましい。

【0026】 したがって、本築明において、ボリ (エチ レンオキンド) - ブロックーボリ (β-アルネルもしく はアラルキルして、アスルルテート) または一ポリ (γ-アルキルもしくはアラルキルレーグルタメート) の好ま いいものは、上述のPEO-PBL Aからなるブロック コポリマーである。以下、本葉明で使用するA B型プロ ックロボリマーは、PEO-PBL Aからなるブロック コポリマーを引用して説明する。なお、「PEO-PB L Aからなる」にいり「からなる」とは、下記一般式: [0027]

[化6]



【0028】で表され、すなわち、PEO-PBLAの 両末端または片末端に、あるいはPEOとPBLAとの 間に、本発明に従うポリマーミセルを形成する際に、悪 影響を及ぼさないどのような基が共有権令してもよいことを意味する。具体的には、PEOの未帰には、エチレンオキンドを重合する際に使用されるイニンエーター由来の基生には本権基の保護薬 (上記式中のXに対応する)、たとえばアセタールが結合していてもよく、またPEOとPBLAとの間には、PEOブロックを形成するためのイニンエーターとして作用しうるとうに、たとえば、2/薬(「NHー)(上記式中のYに対応する)が存在していてもよい。さらに、PBLAの末端のラーベンジルアスパルテートのアミノ基はベブド合成の分野で使用されるような、いずれかのアミノ保護系(上記式中のZに対応する)により後に表していてもよい。さら、いずれかのアミノ保護系(上記式中のZに対応する)により保護系を有しない場合、とは大来順子を示す。

[0029] PEO-PBLAの多ブロックにお打るPEOおよびPBLAの分子費は、それらがボリマーミセルを形成しろものであればぜのような範囲にあってもよい。したがって、限定されるものでないが、mは、2 < 10,000、好ましくは20~1,000、より好ましくは40~40ののいずれか必要数である。一方、nは、2 < 10,000、好ましくは20~1,000、より好ましくは10~1000、上り好ましくととなば、式(1):

[0030] [2

[0031] 【化7】

CH₃ + OCH₂CH₂)_n NH + COCHNH)_m H

CH₂COOCH₂

【0032】で表されるPEOーPBLAのPEOプロックが約12,000g/mol (m=約270)となり、PBLAプロックが約3,000g/mol (n=約12)となるように、nおよびmが一定の整数をとる場合、このようなプロックコボリマーの集争含者ポリマーミセルは、約20nm〜約30nmの平均転径なとる。本発明に能う、ボリマーミセルの平均粒径は、ミセルを構築するブロックコボリマーの種類およびその最に応じて変動し、平均約50nm〜約1000nm、好ましくは約10nm〜約500nm、より好ましくは約20nm〜約100nmを持ち0nm〜約500nm、より好ましくは約20nm〜約100nmを行する。

【0033】このような薬物含有ポリマーミセルは、A mB/PEO-PBLAのセル比を、1.0以下とする ことができ、契助中の柔能含有を良むで能な限り高い方 が望ましいが、そのモル北が1を据えると Fungizone (間限) のように溶血活性を示すこともあるので注意が 必要であろう。

【0034】以上のように、本発明に従う、薬物含有ポリマーミセルは、ナノサイズのコア/シェル構造をとり、満過減菌ができる物理的な安定性を有している。ま

た、理論により拘束されるものでないが、本発明の薬物 含有ボリマーミセルは裏物が、好ましくは単量体の形態 のままが損された(または間に込められた)コアが現水 性シェルによりマンされている点に特徴がある。さら に、これらのミセルは極かて安定であるにもかかわら ず、徐々に偶々のポリマー、さらにはモノマーに解裂さ れうる[上記、K. Kataoka, et al., G. S. Kwon, ot. al., 参照]。

(I)

【0035】その上、本発明に従う、薬物含有ポリマー ミセルは、水性環境下に置いたとき、そのコアから薬物 を単量体の形態で徐々に放出することができる。

【0036】本第明に従う、薬物含育ポリテーミセルの さらなる特徴は、凍結乾燥したものが水溶液に敷砂間で 容易に溶解できる特性をもっことにある。たとえば、P EO-PBLAもAmBも、個別に水溶液中に置いた場 の両者とも水に難溶性であることをも進すれば、本発 明に従う、東本放焼された薬や含末リマーミセルは極 めて特異な性質を示すといえる。こうして、凍熱乾燥ポ リマーミセルを使用すれば、高濃度のAmB溶液をか ことが可能になる。たとえば、水溶液中のAmB溶液となる。 5.0mg/m! (AmB自体の溶解度の約10,000 倍に相当) とすることができる。

【0037】上記のように、本発明に従う薬物含有ボリ マーミセルを凍消破壊後、再度水溶破に溶解(再構成) た場合でも、ボリマーミセルの影響は完全な女熊に維 持されており、そのコアからの薬物放出革動も凍消乾燥 前のものと実質が去変化はみられない。また、このよう なミセルは、10μg/ml濃度でも、赤血球に対する 溶血作用を示さない。

[0 0 3 8] 本級甲で使用されるプロックコポリマーは、それ自体医知の方法に従って、製造することができ 5 [たを支援、W Yokoyama、or al., Bioconjugate Ch em. 3 (1992) pp.291-301参照]。具体 的には、子め製造したαーメチルーωーアミノーPE O:

[0039] [化8]

CH₃ + OCH₂CH₂) NH₂

【0040】をイニシエーターとし、対応するアスパラ ギン酸β-エステルのN-カルボキシ酸無水物 (NCA):

[0041] 【化9】



【0042】 (Rは、アルキルもしくはアラルキル基を示す。) を反応させることにより得ることができる。 【0043】 一方、アミノ酸ブロックとしてポリ(ソー

【0043】一方、アミノ酸プロックとしてポリ(ソー アルキルもしくはアラルキルL-グルタメート)をもつ プロックコポリマーは、例えばZ. Hruska et al., Poly mor 34 (1993) p. 1333-1335に記載の 方法またはその改良方法に後って得ることができる。

10044】上記で提供される薬物含有ポリマーミセル はそれらを有効成分とする医薬製剤に調整することがで きる。たとえば、非経山珍早用として調整する場合は、 薬物含有ポリマーミセルを、必要により等単性やり日を 顕治するために賠償や、生理学的に許容される緩衝側を 加えた生悪性塩木に溶解もしくは分散させてもよい。さ らに、必要により、野灌油(オリーブ油、ひまし油、ご 主油等)をこのような溶液機関を静脈注射する場合に は、患者の年命、体環、疾患の状態に応じ、医師等の専 門家によって総用量が疾泄されるが、適常、Am Bレベ ルで50~100μg/mlの対後として歩きされる。 また、このような溶液製剤は、凍結乾燥された薬物含有 ポリマーミセルを、使用の時期に合わせて溶液に再構成 したものであってもよい。経口投与剤は、特に凍結乾燥 された薬物含有ポリマーミセルを、必要により経口投与 剤の御製に常用されている看釈剤もしくは賦形剤と混合 して顕製することができる。このような経口投与剤は錠 割 カプセル 顆粒剤等に調製することができ、その際 使用できる賦形剤としては、たとえば充填剤および増量 **剤として、澱粉、ラクトース、スクロース、グルコー** ス、マンニトールおよびケイ酸など、結合剤としてカル ボキシメチルセルロース、アルギン酸塩、ゼラチンおよ びポリビニルピロリドンなど、湿潤剤として、グリセロ ールなど、崩壊剤として、寒天-寒天、炭酸カルシウム および炭酸ナトリウムなど、吸収剤としてカオリンおよ びベントナイトなど、ならびに潤滑剤として、タルク、 ステアリン酸カルシウム、ステアリン酸マグネシウムお 上び固体状ポリエチレングリコールなど、を挙げること ができる。

[0045]

【実施例】以下、薬物としてAmBを、ポリマーとして PEO - PBLAを使用して調製したポリマーミセルの 具体例を挙げて、本発明をさらに具体的に説明するが、 本発明によれらに限定されるものでない。

【0046】例1:AmB含有PEO-PBLAミセル の調製

(1) この例で使用する上記式(1)で表されるPEO-PBLAは、M. Yokoyama、et al. 第50conjusatenem。 3(1992) pp. 291-301に記載の方法に従って製造したものであって、それぞPBLAブロックが13,000g/mo1であり扱うからであった。

【0047】PEO-PBLA (20mg) を4.0m 1のジメテルホルムアミド (DMF) に加減下 (4 m 10)で5分例がけて溶解してボリマー溶液とした。所定 盤のAmB (Dunex, Dennark) を削記ポリマー溶液に加 え、援押して溶解した。2の溶液を蒸馏水 (pH=1 1.3 に調節) 2 によりに3回透析した (Spectra-por, MWCO 12.000~14.000g/mo1後 用)。透析時間は40時間であった。その後、透析媒体 を1.0 NHC1でpH5.6 に中和した。透析バッグ中の 溶液を取り出し、0.22μmフィルターで濾過し、4 でに貯止し、4

【0048】(2) 凍結乾燥ポリマーミセルの調製 上記(1)の透析の代わりに、等無性を調節することなく透析を行い、次いで0.22μmフィルターで濾過した後、凍結乾燥したこと以外、例1の操作をくり返した

【0049】上記透析工程の概念図を図1に示す。 【0050】なお、この工程中、PEO-PBLAミセ ルが自己無駄を中にAmBの可能化が起こり、透析を通し てDMFがアルカリ水溶液で交換される。水溶液を pH 1.3 部保持することにより取り返去れ方が不完全な AmBはイオン化され、透析によって除去される。使用 するAmBの初頭歳を2.0mgがよび4.0mgとした 組合、PEO—PBLAミセルはAmBを、それぞれ5 7 μ g / m l および l 4 l μ g / m l のレベルで可容化 した。収率、その他のデータを下記表 l にまとめて示 す。

[0051]

【表1】

表 1

PEO- PBLA	AmB	AmBの レベル	取り込まれ たAmB量	収率	AmB/ PEO-PBLA
(mg)	(ng)	(µg/nl)	(µ g)	(%)	のモル比
20	2.0	57	540	27	0.4 *
20	4. 0	141	1220	30	1.0 **

* AmB/PEO-PBLAの重量%:*2.7、**6、1

【0052】例2:AmB含有PEO-PBLAミセル 溶液のUV/V1Sスペクトルの吸収

上記例1 (1) で調製したAmB含有PEOーPBLA ミセルの水溶液 (0.024 重量%) および Fum またの (簡繁) (0.021 5 重量/重量%) および Fum またの (簡繁) (0.021 5 重量/重量%) をSpectronic 3000紫外可視分光光度計 (Milton Ray) で割 返したスペクトログラルを図2し示す。 Fungisone が延 転長側に主要級収を有するのに対し、AmB存存PEOーPBLA さセル熔液は、今まだ高波長側に主要級収を 有し、AmBは自己会合していないことが確認できる。 [0053] 何3: PEOーPBLA セルの透過型電子顕微鏡 (TEM) による検討

PEO-PBLAミセルの遊染色法を略記すれば、次の レおりである。PEO-PBLAミセル溶液(約1.0 mg/m1、水中)の1滴を膜被覆されたグリッド上に 置いた。過剰の液体をグリッド表面から濾紙(Whatma n. No. 1) を用いて除去した。すぐさま、1%リンタン グステン酸の1滴を前記表面に加えた。1分後、過剰の 液体を除去し、表面を通気乾燥し、グリッドを透過電子 顕微鏡 (Hitachi H7000) に装填した。18,000倍の 倍率 (75kV) で写真をとった。 TEMはポリマーミ セルとしてナノ範囲のコロイドを解像できる。上記写真 を図3に示す。写真は球形のPEO-PBLAを明らか に示し、ポリマーミセルに対する初期の動的光散乱法の 結果と整合する。PEO-PBLAミセルの平均直径 は、TEM写真中のポリマーミセル100個を無作為に 選択し、直接測定した結果の平均値である。薬剤を含有 しないミセルと薬剤を含有するミセルの平均直径は、そ れぞれ20,0±3,9nmと25,8±4,2nmであつ た。これらのPEO-PBLAミセルのサイズ分布は. 極めて狭いことがわかる。 ポリマーミセルとは独立 に、AmB自体 (PEO-PBLAを使用しない) のミ セルを、上記透析法で得たが、これらのミセルの平均直 径は12.9±2.4nmであった。 例4:AmBによる溶血性

嫌のスプラーゲ・ドウレイ(Sprague Dawley)ラットか ら、予め酸性ケエン酸デキストロースを消していたシリ シジを用い、心臓穿刺により返脱を集めた。全血を遠心 (2000rpm)し、上清をピペットで除去した。赤 血球細胞(RBC)を、等張性PBSで希釈した。これ は、20gg/mlの Fungizone(商標)存在下におい て、576nmの吸光度が0.40を示す。

【0054】37℃において、100ストローク/分の 水治中で30分間、各濃度の人のBとRBC溶液(5. 0m1)をインキュペートし、溶血性を対象した。溶血 は低温(で)にすることにより停止し、次いで溶解され ていないRBCを20秒間速心して除去した。上滑を集 め、576nmにおけるUV/VIS分光法でヘモグロ ピンについて分析した。溶血されたRBCの百分率は、 水の式

溶血(%)=100×(Abs-Abs₀)/(Abs₁₀₀-Abs₀)

上等式中、Abs、AbsoおよびAbs100は、それぞ れ試料、AmB不含対照および20μg/mlのFungi zone (縮線) の存在下の対照である。

【0055】結果:PEO-PBLA中に閉じ込めたA mBは、AmBレベルが10μg/m1でさえも、Am Bの溶血作用を劇的に低下する。デオキシコール酸ナト リウムでAmBを可溶化した場合 [Pungizone (函

標)]、AmBは強い溶血性を示し、約3.0μg/m 1のレベルで100%溶血に到3 (図4 4条網)。AmB さセルは、デオキシコール酸ナトリウムが共存しないた め、Fungizone(紙線)より若干溶血が少ない、PEO ーPBLAさセル中に関じ込めたAmBは、30分を超 え、5.5時間目でも、3.0μg/m1のレベルでは全 く溶血を起こさなかった。このことは、PEOーPBL AミセルからのAmBの放出が遅いことを示す(図 5)。AmBか閉じ込められたPEOーPBLAミセル は、AmB/PEOーPBLAのモル比が0.40およ び1.0のいずれにおいても溶血作用を示していない (図5)。

【00556】PEO-PBLAミセルからのAmBの放 が選いことは、それらのコアが関体のような性質を示 すことに思想する可能性がある。また、溶血作用を欠く ことは、PEO-PBLAミセルからの単軟体性AmB は、凝集された状態のAmBより溶血性が低いことが知 られている(創記 J. Brajtburg et. al., 参綱)。る 4、AmB/PEO-PBLAのやエルはが1、0を載え ると、Fungizone (商標) のような溶血性を示す。一 方、担体に用いるPEO-PBLAミセルは、0.70 mg/mlのレベルでさえも、全く溶血を起こさない (図6)。

【0057】< 凍結乾燥されたAmB含有PEO-PB LAミセルの特性>例1 (2)で得られたAmB含有P EO-PBLAミセル (たお、「含有」および「元填」 は「閉じ込められた」と互換可能に使用している)は、木溶液に敷砂以内で溶解する。PEO-PBLAおよび AmBの溶解性とともに、数11にまとめて示す。 【0058】

[表2]

表Ⅱ 連結乾燥されたAmB含有PEO-PBLAミセルの性質

AmB	外観	再構成	Am Bø	Am Bø	平均
		時間	含有率	溶解度	直径
(gg)		(秒)	(%)	(mg/m1)	(nm)
2	黄色粉末	<2	1. 23	>5. 0	
4	黄色粉末	<2	3. 82	>5. 0	27.9±3.1
	(ng)	(mg) 2 黄色粉末	時間 (mg) (秒) 2 黄色粉末 <2	時間 含有率 (ng) (秒) (%) 2 黄色粉末 <2 1.23	時間 含有率 溶解度 (ng)

【0059】溶液中の高AmBレベル(5.0mg/m Iにおいて)は、AmBの溶解度の10,00倍を示 すので、上記ミセルは、水溶液に対する溶解度は、Am B自体の10,000倍以上である。また、これらのミ セルのTEM写真を図てに示す。これらのサイズ分布も また、AmB含有PEO-PBLAミセルの二次凝集が 起こっていないことを示す。

【0060】例5:AmBの抗真菌活性

プロス希敦法により、AmB (比較)、Fungizone (網 網) (比較)、AmB含有PEO-PBLAさセルおよ びPEO-PBLAミセル (対照) の下記表 I I I に示 す菌に対する抗粛活性を測定した。結果を最小限止濃度 で示す。

【0061】 【表3】

表面:最小阻止濃度(μg/m1)

被驗簡		諡	*1	
	AmB	Pungizone	本発明の* ミセル	PEO-PBLA ミセル
- キャンディダ・アルビカンス				****
(Candida albicans) ATCC 14053	2.5	2. 5	0.63	
アスペルギルス・ニガー				
(Aspergillus niger)	5	2.5	0.31	_
PLM 1140				
クリプトコッカス・ネオホルマンス				
(Cryptococcus neoformans) KF-33	0.63	0.63	0.08	
サッカロミセス・セレビシエ				
(Saccharomyces · cerevisial) PLM 454	0.63	0.63	0. 16	-

* AmB/PEO-PBLA=1.0 (モル比)

【0062】本発明のAmB含有PEO-PBLAミセルは、AmBの抗崩活性に悪影響を及ぼすことなく、むしろその活性を高めることがわかる。

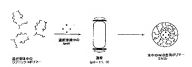
【図面の簡単な説明】

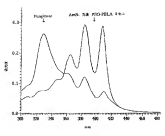
- 【図1】透析によるAmB含有PEOーPBLAミセル の調製工程の概念図である。
- 【図2】例1 (1) で調製したAmB含有PEO-PB LAミセルの水溶液および Fungizone のUV/VIS スペクトラムを示す図である。
- 【図3】AmB含有PEO-PBLAミセル(粒子)の 透過型電子類微鏡(TEM) 図に代わる写真である(上部)。下部は、PEO-PBLAミセル(白丸)、Am B含有PEO-PBLAミセル(四角) およびAmBミ セル(無丸)のサイズ分布を示すグラフである。
- 【図4】Fungizone (黒ひし型) 、AmBミセル (四 角) およびAmB含有PEO-PBLAミセル (丸) と しての各種AmBレベルにおけるラット赤血球網胞 (R

BC) の溶血性を示すグラフである。AmB含有PEO -PBLAミセルのAmB/PEO-PBLAは0.4 0 (モルば) である。

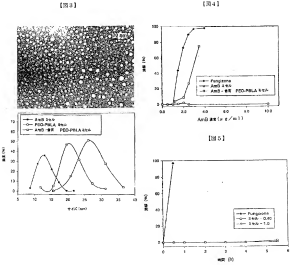
- 【図5】Fungizone およびAmB含有PEO-PBLA ミセルのAmB 3.0 µg/mlレベルでの経時的なラットRBCの溶血性を示すグラフである。後者のAmB /PEO-PBLAのモル比は、0.4および1.0であま
- る。 【図6】PEO-PBLA、Fungizone としてのAmB およびデオキシコール酸ナトリウムの各種レベルにおけ るラットRBCの溶血性を示すグラフである。
- 【図7】 漆結乾燥粉末を再構成した後のAmB含有PE 〇一PBLAミセル(粒子)のTEM図に代わる写真で ある(上部)。下部は、凍結乾燥前のAmB含有PEO 一PBLAミセルのサイズ分布(無丸)と凍結乾燥のそ れら(白丸)のサイズ分布を示すグラフである。

[図1]

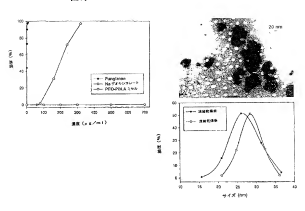




[图4]



[図6]



フロントページの続き

(72)発明者 ボング・ヨー

アメリカ合衆国ウイスコンシン州53719マ デイソン・モレインビユードライプ305 1124

1/1 2-5 Reference 6

POLYMER MICELLE-CONTAINING MEDICINE AND ITS MEDICINAL PREPARATION

Publication number: JP11100331

Publication date: 1999-04-13

Inventor: KATAOKA KAZUNORI; OKANO MITSUO; GLENN S KWON;

80NG YO

Applicant: NANO CAREER KK

Classification:

-international: A61K9/107; A61K31/70; A61K31/7048; A61K47/30;

A61K47/34; A61K9/107; A61K31/70; A61K31/7042; A61K47/30; A61K47/34; (IPC1-7): A61K47/30; A61K9/107;

A61K31/70

- European:

Application number: JP19970279941 19970926 Priority number(s): JP19970279941 19970926

Report a data error here

Abstract of JP11100331

PROBLEM TO BE SOLVED. To obtain a physically stable polymer micelle capable of reducing the toxicity of a polyene antibiotic, permitting to enhance its content, and useful for medicinal preparations by including the polyene antibiotic in the micelle of a specific block copolymer in a closed state. SOLUTION: This polymer micelle is obtained by including (3) a polyene entibiotic such as amphoterian is in (3) the micelle of a block copolymer [e.g., poly(ethylene oxide)-block-poly (&beta-bersyl L-aspartating) selected from polyethylene codie)-block-poly (&beta-astay) or artifly L-separtating polymers and polyethylene oxide)-block-poly (&sparma-alfyl or artifly L-glutimate) polymers in a closed state. The component 8 is preferably used in the form of a nonomer or a first form of the component A of <1 mol. The component A preferably has an average particle diameter of 5-1000 mm.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide